# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-051616

(43) Date of publication of application: 06.03.1987

(51)Int.CI.

A61K 31/70 A61K 31/70 // C07C 31/18 C07H 3/02 C07H 3/04 (A61K 31/70 A61K 31:045 )

(21)Application number: 60-188507

(71)Applicant: MITSUI SEITO KK

TERUMO CORP

(22)Date of filing:

29.08.1985

(72)Inventor: YAMASHITA KAMEJIRO

KAWAI KOICHI **SUZUKI KAZUMASA** 

# (54) GLUCIDE TRANSFUSION AGENT

(57)Abstract:

PURPOSE: A glucide transfusion agent, obtained by incorporating palatinose with a specific saccharide or sugaralcohol and suitable for treating hypoglycemia, etc.

CONSTITUTION: A glucide transfusion agent obtained by incorporating palatinose with at least one saccharide or sugaralcohol selected from monosaccharides, e.g. glucose or fructose. disaccharides, e.g. maltose, and monosugaralcohol, e.g. sorbitol or xylitol at 7:3W9:1 weight ratio of the saccharide to the sugaralcohol and dissolving the resultant mixture in distilled water for injection to a given concentration, filtering the formed solution through a membranefilter to remove undissolved materials, filling the filtrate in a specified container and sterilizing the filled solution while heating.

EFFECT: The osmotic pressure of the palatinose is 1/2 of that of the monosaccharide and the palatinose can be used in a concentration of twice that of the monosaccharide. The palatinose is hydrolyzed into glucose and fructose in the tissue, absorbed and utilized when parenterally administered and both can be simultaneously supplied.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

# ⑬日本国特許庁(JP)

## ⑩ 特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭62-51616

@Int\_Cl\_4

識別記号 ADD ADP 庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)3月6日

A 61 K 31/70

0

7252-4C

# C 07 C 31/18 C 07 H 3/02

C 07 H 3/02 3/04 (A 61 K 31/70

31/70 31:045)

7330-4C 審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

69発明の名称

糖質輸液剤

②特 願 昭60-188507

20出 願 昭60(1985)8月29日

⑫発 明 者

山下

亀 次 郎 紘 一

三鷹市上連省7丁目1番20号

砂発明者 川井

一 正

茨城県新治郡桜村並木3丁目22番14号

砂発 明 者 鈴 木

綾瀬市深谷1327

⑩出 願 人 三井製糖株式会社 ⑪出 願 人 テルモ株式会社 東京都中央区日本橋本町3丁目6番地 東京都渋谷区幡ケ谷2丁目44番1号

社 東京都

⑩出 願 人 テルモ株式会社 砂代 理 人 弁理士高木 千嘉

外2名

明 細 曹

1. 発明の名称 糖質橡液剤

#### 2. 特許請求の範囲

- 1) パラチノース化単語類、二糖類および単語 アルコールの中から選択された少くとも一つ の語または徳アルコールを配合してなる糖質 輸液剤。
- 2) 単据類はグルコースまたはフルクトースである特許請求の範囲第1項記載の結質輸液剤。
- 3) 二糖類はマルトースである特許請求の範囲 第1項記載の糖質輸液剤。
- 4) 単糖アルコールはソルビトールまたは中シリトールである特許請求の範囲第1項記載の 糖質輸液剤。
- 5) パラチノースと棚または糖アルコールとの 比が7:3ないし9:1(重量比)である特 許請求の範囲第1項ないし第4項のいずれか

1 項に記載の糖質輪液剤。

# 3.発明の詳細な説明

1. 発明の背景

#### 〔技術分野〕

本発明は新規な糖質輸液剤に関する。さらに 詳しくは本発明はパラチノースに特定の糖また は糖アルコールを配合してなる糖質輸液剤に関 するものである。

本発明の捜賞輸液剤は、人体に投与された際 関質の尿中への排泄率が低いので低血糖症等の 治療に好適に使用される。

[ 先行技術をよびその問題点]

機質輸液剤は従来グルコース、フルクトース、マルトース、ソルビトール、キシリトール等を 構質として使用して調製されている。とれらの 糖質は毒性もなく体内で有効に利用されるので 水分補給、熱盤補給、低血糖症等の治療剤とし

> TP03-0307 -00W0-XX 104, 3.-2

SEARCH REPORT

て使れている。

これらの欠点を改善するものとして近年構質 としてペラテノースを使用する精質精液剤が提 案されている(特別昭 59-219232 号かよび 同 60-1121号)。 ペラテノースはグルコース

への排泄が抑制された糖質輸散剤を提供するととにある。

#### 11. 発明の具体的説明

本発明の糖質輪液剤はパラチノースに単糖類、 二糖類かよび単糖アルコールの中から選択され た少くとも一つの糖または糖アルコールを配合 してなる。

本発明で使用されるパラテノースは天然に蜂蜜や甘しよに含まれてかり、グルコースとフルクトースがα~1,6結合した二類類である。工業的には、例えば固定化α-グルコシルトランスフェラーゼを用いてシュークロスから製造される(特公昭58-36959号)。

パラチノースに添加される単増類、二糖類をよび単帯アルコールには特に制限はないが、単糖類としてグルコースまたはフルクトース、二糖類としてマルトース、単糖アルコールとして

とフルクトースが結合した二糖類であるので単 類類に比較して浸透圧の上昇は少ない。さらに 体内で分解されてグルコースとフルクトースを 生じるので栄養学的にパランスがよく、またマ ルトースに比較して分解速度が遅いのでカロ ーが持続する。パラテノースはこのように増質 ・ が利として多くの利点を有しているがマルト ースと何程度に尿中への排泄率が高いという欠 点を有している。

#### 1. 発明の目的

本発明者等は上記の欠点を改善すべく鋭意研究した結果、ペラテノースに特定の補または糖 アルコールを配合すると意外にも単独投与の場合に比べてペラテノースの東中への排泄が著し く減少することを見い出した。本発明はこの新 しい知見に基づいて完成されたものである。

従つて本発明の目的は、パラチノースの尿中

ソルビトールまたはキシリトールが好適に使用される。またパラチノースと構または増アルコールとの配合比は臨界的ではないが7:3ないしり:1(重量比)の範囲が好ましい。精質輸液剤は通常血液と等張に関製される。等張の糖機度は単精類は約5 m/v ま、二精類は10 m/v まであるので配合される糖の種類、配合比によって適宜機度が決定される。

本発明の糖質輸液剤の調製には格別の装置もしくは技術は必要なく、常法に従つて容易に関製することができる。例えば発熱性物質の含まれていない精製パラテノースと上配領または糖アルコールとを7:3~9:1(重量比)になるように混合し、注射用蒸留水に溶解して所定の適度に調製する。ついてこの溶液をメングランフイルターで沪過して不溶解物を除去し、所定の容器に充填したのちに加熱波面する。

本発明の簡質輸液剤は市販の点摘装置を用いて経静脈的に投与される。この場合の投与量は、患者の状態をよび使用目的に応じて適宜決定される。

伊逸して不溶解物質を除去したのち容量 2 0 ml の容器に分注し密格する。この液を110℃、30分間被関し、 7.8 ml (m/v) の増質輸液剤が得られる。この輸液剤のパラテノースとフルクトースの配合比率は 7:3 (重量比)である。

## 実施例 2

ペラテノース 6 6 4 ねとフルクトース 1 6 6 kg を用い、上記 実施例 1 と同様に調製すると 8.3 % (w/v) の増質輸液剤が得られる。この輸液剤のパラテノースとフルクトースの配合比率は8:2 ( 重量比 ) である。

## 突炮例 3

パラチノース 8.5 6 ぬとフルクトース 0.9 5 好を用いて上記実施例 1 と同様に調製すると、
9.5 % (w/v) の糖質輪液剤が得られる。この輪
液剤のパラテノースとフルクトースの配合比率
は 9:1 (重量比)である。 以上であつた。 使性毒性に関しては、 1500、 3000 かよび 4500m/ 助の各用量をラットに 強制経口投与した結果検体投与に超因すると考えられる中毒症状かよび体重、 抵餌量、 摂水量、尿量の等しい変化は関められたかつた。

本発明にかいて、パラチノースに配合される 上記稿かよび様アルコールの安全性については 既に多くの研究がなされてかり使用上金く問題 はない。

次に実施例かよび試験例を示して本発明をさ 5に具体的に説明する。

#### 実施例 1

発熱性物質を除去した結晶パラテノース(納度99.99以上)5.49以と納品フルクトース2.51 以を注射用蒸留水1004に提拌下、均一に溶解する。

ついて、との存液をメンプレンフィルターで

上配実施例にかいてフルクトースの代りにソルビトールまたはキシリトールを使用する以外は上記と同様に操作して 9.5% (w/v) の糖質箱液剤が得られる。

#### 突焰例 4

パラナノース 7 与とマルトース 3 与を用いて上記実施例 1 と同様に関製すると、10 9 (▼/v)の特質輸液剤が得られる。 この輸液剤のペラチノースとマルトースの配合比率は 7 : 5 (重量比)である。

## 寒焼例 5

パラテノース8 与とマルトース2 与を用い、上記実施例1 と同様に調製すると、105 (w/v) の境質輸液剤が得られる。この輸液剤のパラテノースとマルトースの配合比率は8:2(重量比)である。

### 実施-例 6

パラチノース9 階とマルトース1 階を用い、 上記実施例 1 と同様に調製すると、10 5 ( m/v ) の塘質輪液剤が得られる。この輪液剤のパラチ ノースとマルトースの配合比率は9:1( 重量 比)である。

### 試験例

本発明の構質輪液剤シよび対照輪液剤をイヌ に投与し、尿中への糖の排泄率を求めた。

即ち、本発明の構質精液剤 かよび対照輸液剤を一晩絶食させた正常雄性雑犬(体重 15~20 kg、5~7匹/グループ)に下肢静脈から所定の在入速度で9 0 分間を要して点滴注入した。 注入 のかりのから 3 0 分間隔で 1 2 0 分間、 プラステックカテーテルを膀胱に挿入して採尿し、 家中の金糖質を測定した。 測定はグルコースはグルコースオキンダーゼ法、 その他の糖はアセトニトリル: 水(82:18)を溶媒としてHPLC法により

パラナノースはマルトースと同様二緒類であるので浸透圧の上昇が少ない利点を有する。またマルトースが分解してグルコースのみを生じるのに対してパラテノースはグルコースとフルクトースを生じるので栄養学的にパランスがよくグルコースの血中濃度が急激に上昇することもない。さらにマルトースに比較して分解速度が遅いのでカロリーが持続する。

本発明によればさらにパラテノースの尿中への排泄率が楽しく抑制された糖質輸液剤が提供される。

パラナノースは他の糖に比較して尿中への排 泄率が高く、損失が大きい欠点を有するが、本 発明の輪散剤においてはパラチノースに特定の 揺または糖アルコールが配合された結果尿中へ の排泄率が抑制され、パラチノース輪液剤の欠 点が改善されている。 行なつた。注入した全糖質重量に対する尿中の全糖質重量がを算出した。 結果を第1図ないし第3図にグラフで示す。

各グラフにおいて対照輸放剤(ペラチノース のみを含有する輸放剤)に比較して本発明の輸 液剤(ペラチノースに植または糖アルコールを 配合した輸放剤)の尿中排泄率が相当低くなつ ていることが明らかである。

第1図ないし第3図は、それぞれペラチノースにグルコース、ソルビトールまたはマルトースを配合した場合の輪液剤の結果を示しているが、フルクトースまたはキシリトールを配合した場合の輪液剤についても同様の結果が得られ

# N. 発明の具体的作用効果

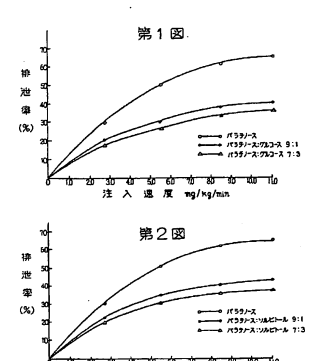
本発明によれば、糖質輸液剤として多くの利点を有するパラチノース輸液剤が提供される。

### 4.図面の簡単な説明

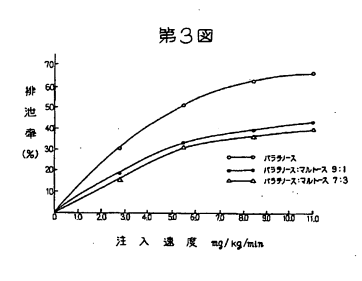
第1図、第2図シよび第3図はそれぞれ本発明閲覧輸液剤シよび対照閲覧輸液剤の尿中への 排泄高を示す。

> > 外2名

# 特開昭62-51616(5)



注入速度 mg/kg/min



# 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 60 年特許顯第 188507 号(特開 昭 62-51616 号, 昭和 62年 3月 6日発行 公開特許公報 62-517 号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 3(2)

Int.C	1. (	識別記号	庁内整理番号
A 6 1 K	31/70	A D D A D P	7 2 5 2 - 4 C
// C07C	31/18		
C 0 7 H			
	3/04		
( A 6 1 K	31/70		
	31:045)		7 3 3 0 - 4 C
	,	·	
		'	

## 手 続 補 正 睿

昭和63年 2月 8日

特許庁長官 小川邦夫 殿

1.事件の表示

昭和60年特許顧第188507号

2.発明の名称

糖質輪液剤

3. 捕正をする者

事件との関係 特許出額人

住所 東京都渋谷区幅ケ谷2丁目44番1号

名称 テルモ株式会社

(外1名)

4.代 理 人

住 所 東京都千代田区麹町 3 丁目 2 番地(相互第一ビル) 電話 (2 6 1) 2 0 2 2 ......

氏名 (9173) 高 木 千

本表写图 (外2名)

5.補正命令の日付 (自発)

6.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の韻

# 7. 補正の内容

- i) 第6頁下から第3行の「メングラ」を「メンブラ」と補正する。
- 第9頁第1行の「20ma」を「500ma」と補正する。

以上